```
1/5/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
 (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
007310858
WPI Acc No: 1987-307865/198744
XRAM Acc No: C87-131083
Stable aq. dispersion of lipid microcapsules prodn. - with addn. of
cholesterol sulphate salt before vesicle formation, useful in cosmetics,
pharmaceuticals and foods
Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA ); HANDJANI R-M (HAND-I)
Inventor: HNDJANI R M; RIBIER A P; VANLERBERG G V; HANDJANI R; RIBIER A;
  VANLERBERGHE G
Number of Countries: 012 Number of Patents: 015
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                              Applicat No ·
                                              Kind
                                                     Date
DE 3713494
               Α
                    19871029
                              DE 3713494
                                              .A
                                                   19870422
WO 8706499
               Α
                    19871105
                              WO 87FR127
                                              Α
                                                   19870417
FR 2597367
               Δ
                    19871023
                             FR 865775
                                              Α
                                                   19860422
AU 8772859
               Α
                    19871124
NL 8720192
               Α
                    19880301
                             NL 8720192
                                              A
                                                   19870417
EP 265467
               Α
                    19880504
                             EP 87902547
                                              Α
                                                   19870417
GB 2198947
               Α
                    19880629
                              GB 8729747
                                              А
                                                   19870417
JP 63501278
                              JP 87502534
               W.
                    19880519
                                              Α
                                                   19870417
CH 669535
               Α
                    19890331
ES 2009859
               Α
                    19891016
                             ES 871165
                                              Α
                                                   19870422
GB 2198947
              · B
                    19900207
EP 265467
               В
                    19900704
CA 1295516
               С
                    19920211
DE 3713494
               C2 19930325
                             DE 3713494
                                                   19870422
JP 93049334 ·
               В
                    19930726
                             JP 87502534
                                              Α
                                                   19870417
                              WO 87FR127
Priority Applications (No Type Date): FR 865775 A 19860422
Cited Patents: EP 102324; EP 119020; EP 160286; EP 170247; EP 172007; US
  4544545; 1.Jnl.Ref
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                      Filing Notes
DE 3713494.
              Α
WO 8706499
              Α
   Designated States (National): AU JP NL US
   Designated States (Regional): BE CH GB IT
EP 265467
              A F
   Designated States (Regional): BE IT
EP 265467
              В
   Designated States (Regional): BE IT
DE 3713494
              C2
                    14 B01J-013/02
JP 93049334
              В
                    12 B01J-013/02
                                      Based on patent JP 63501278
                                      Based on patent WO 8706499
Abstract (Basic): DE 3713494 A
        In the prodn. of a dispersion, in aq. medium, of lipid
```

microcapsules (made of concentric layers of ionic or nonionic ampliphiles and enclosing an aq. phase) the new feature is that before forming the microcapsules 1-50 wt.% (on total lipid phase) of at least one NH4, alkali or alkaline earth cholesterol sulphate (I) is added to the lipid.

(I) is the opt. substd. ammonium, Na or K salt, and the lipids are natural or synthetic cpds. contg. at least one long-chain hydrocarbyl gp. and at least one hydrophilic gp. (i.e. OH, ether, COOH, phosphate or amine).

USE/ADVANTAGE - These dispersions are useful in cosmetics, pharmaceuticals and foods. The incorporation of (I) facilitates prodn. and improves both dispersion stability and encapsulating capacity. 0/0

Title Terms: STABILISED; AQUEOUS; DISPERSE; LIPID; MICROCAPSULE; PRODUCE; ADD; CHOLESTEROL; SULPHATE; SALT; VESICULAR; FORMATION; USEFUL; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FOOD

Derwent Class: A97; B07; D13; D21; E16; E17

International Patent Class (Main): B01J-013/02

International Patent Class (Additional): A61K-007/06; A61K-007/32; A61K-007/40; A61K-007/42; A61K-007/46; A61K-009/10; A61K-009/127; A61K-009/50; A61K-031/57; B01F-017/02; C08L-091/00

File Segment: CPI

# DEUTSCHLAND

# ® BUNDESREPUBLIK @ Offenlegungsschrift





**PATENTAMT** 

Aktenzeichen: Anmeldetag:

P 37 13 494.9 22. 4.87

Offenlegungstag:

29. 10. 87

ational deneigen turn

(5) Int. Cl. 4: B01J 13/02

A 61 K 7/00

A 81 K 7/42 A 61 K 7/32 A 81 K 7/48 A 61 K 7/08 A 61 K 31/57 // A81K 7/155,31/19 31/355,37/24,37/48, 39/00

3 Unionspriorität: 3 3 3 22.04.86 FR 86 05775

(7) Anmelder: L'Oreal, Paris, FR

(74) Vertreter:

Kinzebach, W., Dipi.-Chem. Dr.phil.; Riedi, P., Dipl.-Chem.Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 8000 München ② Erfinder:

Handjani, geb. Vila, Rose-Marie; Ribier. Alain, Paris, FR; Vanlerberghe, Guy, Villevaude, FR

Prūfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestelit .

Verfahren zur Herstellung einer Dispersion von Lipidkügelchen in einer wäßrigen Phase und nach diesem Verfahren erhältliche Dispersionen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer Dispersion von Lipidkügelchen in einem wäßrigen Milieu E. wobei die Lipidkügelchen aus im wesentlichen konzentrischen Lipidschalen bestehen und eine wäßrige Phase E einkapseln und wobai das (die) Lipid(e) der Schalen Ionische oder nicht-ionische Amphiphile sind, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man vor der Bildung der Lipidkügelchen wenigstens ein Ammonium-, Alkalimetall- oder Erdaikalimetall-Cholesterinsulfat in einer Menge von 1 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Lipidphase, zu dem (den) Lipid(en) gibt, des (die) für die Bildung der Schalen der Kügelchen bestimmt let (sind), sowie die mit diesen Verfahren erhältlichen Dispersionen von Lipidkügelchen. Die erfindungsgemäßen Dispersionen sind insbesondere in der Kosmetik und in der Pharmazie brauchbar.

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung einer Dispersi n von Lipidkügelchen in einem wäßrigen Milieu D, wobei die Lipidkügelchen aus im wesentlichen konzentrischen Lipidschalen bestehen und eine wäßrige Phase E einkapseln und wobei das (die) Lipid(e) der Schalen ionische oder nicht-ionische Amphiphile sind, dadurch gekennzeichnet, daß man vor der Bildung der Lipidkügelchen wenigstens ein Ammonium-, Alkalimetalloder Erdalkalimetall-Choiesterinsulfat in einer Menge von 1 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Lipidphase, zu dem (den) Lipid(en) gibt, das (die) für die Bildung der Schalen der Kügelchen bestimmt ist (sind).

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man substituiertes oder unsubstituiertes Am-

monium-, Natrium- oder Kalium-Cholesferinsulfat verwendet.

3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung einer Dispersion von Kügelchen in der wäßrigen Phase D eine plane, lamellare Phase durch Einbringen der wäßrigen Phase E in das (die) flüssige(n) Lipid(en) bildet, anschließend die wäßrige Phase D zugibt und zur Bildung der gewünschten Kügelchendispersion heftig bewegt.

4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Lipid, das für die Bildung der Schalen der Kügelchen bestimmt ist, wenigstens ein ionisches oder nicht-ionisches Amphiphil natürlicher oder synthetischer Herkunft verwendet, das pro Molekül eine oder mehrere lange Kohlenwasserkette(n) und eine oder mehrere hydrophile Gruppe(n), ausgewählt unter Hydroxy-. Etheroxid-Carboxyl-, Phosphat- und Amingruppen, besitzt.

5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man als ionisches Amphiphil wenigstens ein Produkt verwendet, das ausgewählt ist unter natürlichen Phospholipiden, wie Bi- oder Sojalecithin und Sphingomyelin, synthetischen Phospholipiden, wie Dipalmitoyl-Phosphatidylcholin oder hydriertes Lecithin, amphoteren Verbindungen und anionischen Verbindungen.

6. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man als nicht-ionisches Amphiphil wenigstens

eine Verbindung verwendet, die ausgewählt ist unter

- geradkettigen oder verzweigten Polyglycerinethern der Formel:

worin  $\overline{n}$  einen statistischen Mittelwert von 1 bis 6 bedeutet und R eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kette mit 12 bis 30 Kohlenstoffatomen, Kohlenwasserstoffreste von Lanolinalkoholen oder 2-Hydroxyalkylreste von  $\alpha$ -Diolen mit langer Kette bedeutet;

- geradkettigen oder verzweigten Polyglycerinethern mit 2 Pettketten;

- polyoxyethylenierten Fettalkoholen oder polyoxyethylenierten Stearinen;

- Polyolethern;

gegebenenfalls oxyethylenierten Polyolestern;

- Glykolipiden natürlicher oder synthetischer Herkunft und

- Hydroxyamiden der allgemeinen Formel:

worin

10

15

20

25

30

15

40 .

55

 $R_1$  einen  $C_7$ — $C_{21}$ -Alkyl- oder -Aikenylrest bedeutet;  $R_2$  einen gesättigten oder ungesättigten  $C_7$ — $C_{31}$ -Kohlenwasserstoffrest bedeutet; COA eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt ist unter den beiden folgenden Gruppen: einem Rest der Formel

worin B einen von einem primären oder sekundåren, mono- oder polyhydroxylierten Amin abgeleiteten Rest bedeutet und R<sub>3</sub> ein Wasserstoffatom oder einen Methyl-, Ethyl- oder Hydroxyethylrest bedeutet:

einem Rest der Formel COOZ.

worin Z den Rest eines C3-C7-Polyols bedeutet.

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man zu den für die Bildung der Kügelchen bestimmten Amphiphilen wenigstens ein Additiv gibt, ausgewählt unter langkettigen Alkoholen und Diolen, Sterinen, langkettigen Aminen, Hydroxyalkylaminen, polyoxyethylenierten Fettaminen, Estern von Aminoalkoholen mit langer Kette und den Salzen davon, Phosphorsäureestern von Fettalkoholen, Alkylsulfaten und anderen ionischen Sterinderivaten, di von Cholesterinsulfaten verschied n sind.

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Bildung der Küg lchendispersion 0,5 bis 25 Gew.-% Amphiphil(e), bezogen auf das Gesamtgewicht der herzustellenden Kügelchendispersion, verwendet.

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man zu den zur Bildung der Kügelchen bestimmten Amphiphilen wenigstens einen fettlöslichen Wirkstoff gibt, beispielsweise ein kera-

tolytisches Mittel, ein antiinflammatorisches Mittel oder ein Antioxidans.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die in den Kügelchen eingekapselte wäßrige Phase Eeine wäßrige Lösung des (der) Wirkstoffes (Wirkstoffe) ist, die vorzugsweise isoosmotisch mit der Phase D ist, welche die Kügelchen umgibt.

11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrigen Phasen Dund Bidentisch sind. 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 oder 11 zur Herstellung eines kosmetischen Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß man in die wäßrige Phase B wenigstens ein Produkt einbringt, das ausgewählt ist unter Befeuchtungsmitteln, künstlichen Bräunungsmitteln, wasserlöslichen Sonnenschutzmitteln, Antipersphrantien, Deodorantien, adstringierenden Mitteln, erfrischenden Produkten, Stärkungsmitteln, narbenverheilenden Produkten, keratolytischen Produkten, depilatorischen Produkten, Parfümwässern, wasserlöslichen Farbstoffen, Antischuppen-Mitteln, Antiseborrhoe-Mitteln, Oxidationsmitteln, Reduktionsmitteln und Extrakten tierischer oder pflanzlicher Gewebe.

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 oder 11 zur Herstellung eines pharmazeutischen Mittels, dadurch gekennzeichnet, daß man in die wäßrige Phase E wenigstens ein Produkt einbringt, das ausgewählt ist unter Vitaminen, Hormonen, Enzymen, Vakzinen, antiinflammatorischen Mitteln, Antibiotika und Bakte-

riziden.

14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß man die Kügelchendispersion mit wenigstens einer flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren Phase vermischt, die dazu bestimmt ist, in

der wäßrigen Phase Ddispergiert zu werden.

15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß man die flüssige, mit Wasser nicht mischbare Phase in einer Menge von 2 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels, einbringt, wobei das Gewichtsverhältnis von dem (den) amphiphilen Lipid(en), das (die) Kügelchen bildet, zu der flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren, dispergierten Phase 0,02/1 bis 10/1 beträgt.

16. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, daß die flüssige, mit Wasser nicht mischbare, in der wäßrigen Phase *D* dispergierte Phase ausgewählt ist unter Ölen, wie Estern von Fettsäuren und Polyolen und Estern von Fettsäuren und verzweigten Alkoholen der Formel R₄—COOR₅, worln R₄ einen Fettsäurerest mit 7 bis 19 Kohlenstoffatomen bedeutet und R₅ eine verzweigte Kohlenwasserstoffkette mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen bedeutet, Kohlenwasserstoffen, wie Hexadekan, Paraffinölen, Perhydrosqualen; halogenierten Kohlenstoffverbindungen, wie Perfluordekahydronaphthalin; Perfluortributylamin; Polysiloxanen; Estern organischer Säuren; Ethern und Polyethern.

17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß man in die wäßrige Phase D wenigstens ein Adjuvans einbringt, ausgewählt unter opakmachenden Mitteln, gelbildenden Mitteln, Aro-

mastoffen, Parfüms, Sonnenfiltern und Farbstoffen.

18. Dispersion von Lipidkügelchen in einem wäßrigen Milieu D, wobei die Kügelchen aus im wesentlichen konzentrischen Lipidschalen bestehen und eine wäßrige Phase E einkapseln und wobei die Schalen bildenden Lipide ionische oder nicht-ionische Amphiphile sind, dadurch gekennzeichnet, daß sie gemäß einem Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17 erhältlich ist.

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft wäßrige Dispersionen von Lipidkügelchen, wobei diese Dispersionen in der Kosmetik, in der Pharmazie und im Nahrungsmittelbereich brauchbar sind.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die Herstellung dieser Lipidkügelchen erleichtert. Gleichzeitig

wird ihre Stabilität in wäßriger Dispersion sowie ihr Einkapselungsvermögen erhöht.

Es ist bekannt, daß bestimmte Lipide in Gegenwart von Wasser mesomorphe Phasen bilden, deren Ordnungsgrad zwischen dem kristallinen und dem flüssigen Zustand liegt. Bestimmte Lipide, die mesomorphe Phasen bilden, können in wäßriger Lösung unter Bildung von Kügelchen, die in dem wäßrigen Milieu dispergiert sind, quellen, wobei die Kügelchen aus multi-molekularen Schichten und vorzugsweise aus bi-molekularen Schichten mit einer Dicke von etwa 30 bis 100 Å bestehen (siehe insbesondere die Publikation von Bangham, Standish et Watkins, J. Mol. Biol. 13, 238 (1965)).

Die FR-PS 23 15 991 beschreibt bereits Dispersionen von Lipidkügelchen, die aus Schalen aufgebaut sind, welche aus zwei oder mehreren Lipidschichten, die voneinander durch die wäßrige Phase getrennt sind, bestehen. Die Kügelchen dienen auch zur Einkapselung von wasserlöslichen, beispielsweise pharmazeutischen oder kosmetischen Wirkstoffen in den Bereich zwischen den Lipidschichten, so daß diese vor äußeren Einflüssen geschützt sind. Die zur Bildung der Kügelchen brauchbaren Lipidverbindungen können ionische Verbindungen,

die Liposomen ergeben, oder nicht-ionische Verbindungen, die Niosome ergeben, sein.

In den FR-PSen 24 85 921 und 24 90 504 sind bereits Zusammensetzungen beschrieben, die aus einer wäßrigen Dispersion von Kügelchen der ben beschriebenen Art in einer externen wäßrigen Phase bestehen, wobei in den Kügelchen eine Öldispersion vorgesehen war. Es wurde überraschenderweise festgestellt, daß die Anwesenheit der Lipidkügelchen die Öldispersion stabilisiert und daß man mit diesen Zusammensetzungen einen Kombinationseffekt erzielt, der auf der Anwesenheit der Kügelchen und der Öltröpfchen beruht. Dies bedeutet einen wesentlichen Vorteil für die kosmetische oder pharmazeutische Anwendung.

In der FR-PS 25 43 018 ist unter anderem ein Verfahren zur Herstellung von unilamellaren Lipidbläschen mit

einem mittleren Durchmesser v n mehr als 1000 Å beschrieben.

Bei der Herstellung von Liposom n oder Niosomen können verschiedene Additive mit den ionisch n oder nicht-ionischen Lipidverbindungen assoziiert sein, um die Permeabilität oder die Oberflächenladung der Kügelchen zu modifzieren. Additive, die für diesen Zweck brauchbar sind, sind in den erwähnten französischen Patentschriften aufgeführt.

Es ist auch bekannt, daß man zur Verringerung der Permeabilität der Bläschen Sterine, hauptsächlich Cholesterin, zu den Lipidverbindungen geben kann, wobei diese Sterine die Festigkeit der Schichten erhöhen.

Weiter ist es bekannt, daß das Einbringen von Molekülen mit elektrischer Ladung in die Wand der Bläschen

(Liposomen oder Niosomen) die Eigenschaften der Schichten beeinflußt.

Die geladenen Lipide, wie Dicetylphosphat, Phosphatidinsäure, Amine oder quanternäre Ammoniumverbindungen mit langer Kohlenwasserstoffkette, erhöhen die Stabilität der Bläschen, indem sie das Ausflocken und das Verschmelzen der Bläschen selbst in Gegenwart von Elektrolyten verhindern. Weiter erhöhen die geladenen Lipide das Einkapselungsvermögen für wasserlösliche Substanzen, in dem sie die Dicke der wäßrigen Schalen erhöhen, die die Lipidschichten trennen.

Von A. Colombat et al, Biochimie (1981), 63, 795—798 wurde außerdem gezeigt, daß Cholesterinphosphat, d. h. ein hydrophiler Ester des Cholesterins, die Wirkungen eines geladenen Amphiphils, nämlich die Erhöhung der Stabilität der Kügelchen und ihres Einkapselungsvermögens, und die Wirkung des Cholesterins, nämlich die

Verringerung der Permeabilität der Kügelchen, in sich vereinigt.

Dabei beobachtet man jedoch, daß das Einbringen von mehr als 5 Gew.-% geladener Lipide in die Bläschenmembran sowohl eine starke Permeabilität für die gelösten Stoffe als auch eine Kristallisation des geladenen

Lipids zur Folge hat.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß ein bestimmtes geladenes Lipid, nämlich Cholesterinsulfat, diese Nachteile nicht aufweist und sich von den anderen geladenen Lipiden dadurch unterscheidet, daß man es bis zu einer Menge von 50 Gew.-% in die Lipidmembran einbringen kann, ohne daß eine Kristallisation zu beobachten ist und daß es bei höheren Anteilen in der Membran (25 Gew.-%) zu einer nur geringen Permeabilität führt.

Dies ist insbesondere auch deswegen sehr interessant, weil in den letzten Jahren gefunden wurde, daß Cholesterinsulfat — das im Gegensatz zu Cholesterinphosphat in der Haut vorhanden ist — die Hauptrolle der zellulären Kohäsion spielt (Arbeit von Epstein, Williams, Elias). Das bedeutet, daß bei der Anwendung auf der

Haut die das Cholesterinsulfat enthaltenden Bläschen eine sehr große Wirksamkeit besitzen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren, womit die Herstellung einer Dispersion von Lipidkügelchen in einem wäßrigen Milieu D erleichtert und gleichzeitig die Stabilität und das Einkapselungsvermögen dieser Lipidkügelchen verbessert werden, wobei die Lipidkügelchen aus im wesentlichen konzentrischen Lipidschalen bestehen und eine wäßrige Phase Beinkapsein und wobei das (die) Lipid(e) der Schalen ionische oder nicht-ionische Amphiphile sind, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man vor der Bildung der Lipidkügelchen wenigstens ein Ammonium-, Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-Cholesterinsulfat in einer Menge von 1 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Lipidphase, zu dem (den) Lipid(en) gibt, das (die) für die Bildung der Schalen der Kügelchen bestimmt ist (sind).

In der Praxis ist die Obergrenze eine Funktion der Art des zur Anwendung kommenden Lipids und sie kann

zwischen 20 und 50 Gew.-% der Lipidphase der Kügelchen ausmachen.

Vorzugsweise verwendet man substituiertes oder unsubstituiertes Ammonium-, Natrium- oder Kaliumcholesterinsulfat.

Gegenstand der Erfindung ist auch eine Dispersion von Lipidkügelchen, die nach dem oben beschriebenen Verfahren erhältlich ist, wobei das Verfahren gegebenenfalls ergänzende Merkmale umfaßt, welche nachfolgend näher beschrieben werden.

Zur Herstellung einer Dispersion der Lipidkügelchen in der wäßrigen Phase D kann man die Verfahren des Standes der Technik heranziehen.

Man kann beispielsweise das Verfahren verwenden, das darin besteht, daß man die Lipide in einem flüchtigen Lösungsmittel löst, durch Verdampfen des Lösungsmittels einen dünnen Lipidfilm auf der Wand eines Behälters bildet, in dem Behälter die wäßrige einzukapselnde Phase B einbringt und die Mischung mechanisch bewegt, bis man eine Dispersion an Kügelchen der gewünschten Größe erhält. In diesem Fall sind die wäßrigen Phasen D

und Enotwendigerweise identisch.

Man kann auch das in der FR-PS-23 15 991 beschriebene Verfahren anwenden, das darin besteht, daß man eine plane, lamellare Phase durch Einbringen der wäßrigen einzukapselnden Phase Ein die flüssigen Lipide bei einer Temperatur, die etwas oberhalb des Schmelzpunktes der Lipide liegt, bildet, anschließend zu der erhaltenen lamellaren Phase eine wäßrige Phase der Dispersion D gibt, die gegebenenfalls mit der wäßrigen Phase E identisch ist und heftig bewegt, beispielsweise mechanisch, um einen Übergang der planen, lamellaren Phase in eine Dispersion von Lipidkügelchen, die die wäßrige Phase B einkapselt enthalten, in die wäßrigen Phase D zu erhalten. In Abhängigkeit von den zur Herstellung der Dispersion verwendeten Vorrichtungen (Ultradispergator, Homogenisator und/oder Ultraschall) und in Abhängigkeit von der Dauer des Bewegens (15 Minuten bis zu einigen Stunden) erhält man Kügelchen, deren mittlerer Durchmesser von ungefähr von 0,025 bis 5 µm variiert.

Das oben angegebene Verfahren ist besonders geeignet, wenn man multi-lamellare Kügelchen anwenden will. Wenn man unilamellare Kügelchen zu erhalten wünscht, kann man für ihre Herstellung das in der FR-PS 25 43 018 beschriebene Verfahren zur Anwendung bringen. Gemäß diesem Verfahren solubilisiert man die Lipide, die zur Bildung der Schalen der Bläschen bestimmt sind, in wenigstens einem in Wasser unlöslichen Lösungsmittel; man konditioniert die Lipidlösung in flüssigem Zustand in einem Behälter bei einem Druck P, und bei einer Temperatur  $\Theta_1$ ; man konditioniert die wäßrige einzukapselnde Phase B bei einem Druck P, und bei einer Temperatur  $\Theta_2$  und man injiziert die Lipidlösung in die wäßrige Phase derart, daß das (die) Lösungsmittel

der Lipidlösung verdampft (verdampfen), wenn es mit der erwähnten wäßrigen Phase in Kontakt kommt (kommen), wobei das Injizieren mit reduziertem Durchsatz erf lgt, um zunächst di Bildung von Tröpfehen zu bewerkstelligen und wobei der Druck  $P_2$  geringer ist als der Druck  $P_1$  und als der Dampfdruck des (oder der) Lösungsmittel(s) in den Tröpfehen bei einer Temperatur  $\Theta_2$ .

Wie oben angegeben, gibt man das Cholesterinsulfat zu irgendeinem Zeitpunkt vor der Bildung der Bläschen zu, d. h. wenn man unter Bildung einer lamellaren Phase arbeitet, vor oder nach der Herstellung dieser lamella-

ren Phase.

Die zur Herstellung der Kügelchen verwendeten Lipide sind ionische oder nicht-ionische Amphiphile natürlicher oder synthetischer Herkunft, die pro Molekül eine oder mehrere, gesättigte oder ungesättigte, geradkettige oder verzweigte lange Kohlenwasserstoffkette(n) mit insbesondere 8 bis 30 Kohlenstoffatomen, wie Olein-, Lanolin-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Isostearyl-, Laurin- oder Alkylphenylketten, und eine oder mehrere hydrophile Gruppe(n), ausgewählt unter Hydroxy-, Etheroxid-, Carboxyl-, Phosphat- und Amingruppen, enthalten.

Als ionische Amphiphile kommen vorzugsweise natürliche Phospholipide (beispielsweise Ei- oder Sojalecithin oder Spingomyelin), synthetische Phospholipide (beispielsweise Dipalmitoyl-phosphatidylcholin oder hydriertes Lecithin) zur Anwendung. Man kann auch amphotere Verbindungen, die zwei lipophile Ketten oder eine Assoziation von zwei organischen Ionen mit langer Kette und entgegengesetzten Vorzeichen umfassen, sowie

anionische Verbindungen einsetzen.

Als anionische Verbindungen kann man die jenigen nennen, die in der luxemburgischen Patentanmeldung Nr. 85 971, angemeldet am 23.06, 1985, beschrieben sind und die der nachfolgenden allgemeinen Formel entsprechen:

worin

R1 einen C7-C21-Alkyl- oder -Alkenylrest bedeutet;

 $R_2$  einen gesättigten oder ungesättigten  $C_7$ — $C_{31}$ -Kohlenwasserstoffrest bedeutet; und M für H, Na, K, NH4 oder ein substituiertes, von einem Amin abgeleitetes Ammonium steht.

Die im voranstehenden Absatz aufgeführten anionischen Verbindungen kann man gemäß der in der FR-PS 25 88 256 beschriebenen Verfahren herstellen.

25

40

50

55

Die bevorzugten, nicht-ionischen Amphiphilen weisen hydrophile Gruppen, wie polyoxyethylenierte oder polyglycerinierte Gruppen, oder Gruppen, die sich von gegebenenfalls oxyethylenierten Estern von Polyolen oder von Hydroxyamidderivaten ableiten. Vorzugsweise sind die nicht-ionischen Lipidverbindungen ausgewählt unter:

- geradkettigen oder verzweigten Polyglycerinethern der Formel:

worin

 $\overline{n}$  einen statistischen Mittelwert 1 bis 6 bedeutet und R eine geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte aliphatische Kette mit 12 bis 30 Kohlenstoffatomen, Kohlenwasserstoffreste von Lanolinalkoholen oder 2-Hydroxyalkylreste von  $\alpha$ -Diolen mit langer Kette bedeutet;

— geradkettigen oder verzweigten Polyglycerinethern mit 2 Fettketten;

- polyoxyethylenierten Fettalkoholen oder polyoxyethylenierten Sterinen;

- Polyolethern:

- gegebenenfalls oxyethylenierten Polyolestern, insbesondere polyoxyethylenierten Sorbitestern;

- Glykolipiden natürlicher oder synthetischer Herkunft, beispielsweise Cerebrosiden, und

 Hydroxyamiden, wie denjenigen, die in der luxemburgischen Patentanmeldung Nr. 85 971, eingereicht am 23. 06. 1985, beschrieben sind und die der allgemeinen Formel entsprechen:

worin

 $R_1$  einen  $C_7$ — $C_{21}$ -Alkyl- oder -Alkenylrest bedeutet;  $R_2$  einen gesättigten oder ungesättigten  $C_7$ — $C_{31}$ -Kohlenwasserstoffrest bedeutet; COA eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt ist unter den beiden folgenden Gruppen: einem Rest der Formel

worin B einen von einem primären oder sekundären mono- oder polyhydroxylierten Amin abgeleiteten Rest bedeutet und R3 ein Wasserstoffatom der einen Methyl-, Ethyl- oder Hydroxyethylrest bedeutet; einem Rest der Formel COOZ.

worin Z den Rest eines C3-C7-Polyols bedeutet.

Die oben erwähnten nicht-ionischen Verbindungen sind nach dem in der FR-PS 25 88 256 beschriebenen Verfahren erhältlich.

Man kann verschiedene Additive in bekannter Weise mit den Lipidverbindungen in Verbindung bringen, um die Permeabilität oder die Oberflächenladung der Kügelchen zu modifizieren. In diesem Zusammenhang ist die 10 Zugabe von langkettigen Alkoholen und Diolen, Sterinen, beispielsweise Cholesterin und β-Sitosterin, langkettigen Aminen, Hydroxyalkylaminen, polyoxyethylenierten Fettaminen, Estern von langkettigen Aminoalkoholen und den Salzen davon, Phosphorsäureestern von Fettalkoholen, beispielsweise Natriumdicetylphosphat und Alkylsulfaten, beispielsweise Natriumcetylsulfat, sowie anderen lonischen Derivaten von Sterinen, die von Cholesterinsulfaten verschieden sind, zu nennen.

Vorteilhafterweise verwendet man zur Bildung der Kügelchendispersion 0,5 bis 25 Gew.-% Amphiphil(e),

bezogen auf das Gesamtgewicht der zu erhaltenden Kügelchendispersion.

Die Kügelchen können auch wenigstens einen fettlöslichen Wirkstoff umfassen, beispielsweise ein keratolytisches Mittel, wie Retinoesäure, ein anti-inflammatorisches Mittel, wie β-Methason-17-valerat, ein Antioxidans, wie Vitamin E und dessen Acetat oder Ascorbylpalmitat, was von besonderem Interesse ist, wenn man die topische Verabreichung im Auge hat.

Die wäßrige in die Kügelchen einzukapselnde Phase Bkann auch eine wäßrige Lösung des Wirkstoffes sein, die vorzugsweise isoosmotisch mit der Phase D der Dispersion ist. Die Phasen D und E können identisch sein.

Für die Herstellung eines kosmetischen Mittels kann die wäßrige in die Kügelchen einzukapselnde Phase Ebeispielsweise wenigstens ein Produkt enthalten, das ausgewählt ist unter Befeuchtungsmitteln, wie Glycerin. Sorbit, Pentaerythrit, Inosit, Pyrrolidoncarbonsäure und deren Salze; künstlichen Bräunungsmitteln, wie Dihydroxyaceton, Erythrulose, Glycerinaldehyd, γ-Dialdehyden, wie Weinsaurealdehyd, gegebenenfalls zusammen mit anderen Mitteln zur Färbung der Haut; wasserlöslichen Sonnenschutzmitteln; Antiperspirantien; Deodorantien; adstringierenden Mitteln; erfrischenden, stärkenden, narbenheilenden, keratolytischen, depilatorischen Produkten; Extrakten tierischer oder pflanzlicher Gewebe; Parfumwässern; wasserlöslichen Farbstoffen; Antischuppen-Mitteln; Antiseborrhoemitteln; Oxidationsmitteln, wie Wasserstoffperoxid und Reduktionsmitteln, wie Thioglykolsäure und deren Selzen.

Im Falle von pharmazeutischen Mitteln enthält die in den Kügelchen eingekapselte wäßtige Phase E vorzugsweise wenigstens ein Produkt, das ausgewählt ist unter Vitaminen, Hormonen, Enzymen, wie Superoxiddismuta-

se, Vakzinen, anti-inflammatorischen Mitteln, wie Hydrocortison, Antibiotika und Bakteriziden.

Die die Kügelchen umgebende wäßrige Phase D kann auch eine flüssige, mit Wasser nicht mischbare Phase umfassen, die in der wäßrigen Phase D dispergiert ist. Diese flüssige, mit Wasser nicht mischbare Phase kann ein Öl oder ein Bestandteil sein, der ausgewählt ist unter Kohlenwasserstoffen, halogenierten Kohlenstoffverbindungen, Polysiloxanen, Estern organischer Säuren, Ethern und Polyethern. Vorteilhafterweise beträgt die Menge der flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren Phase, die in der wäßrigen Phase D dispergiert ist, 2 bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels, wobei das Gewichtsverhältnis von amphiphilem(n) Lipid(en), das (die) Kügelchen bildet (bilden), zu der (oder den) flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren, dispergierten Phase(n) zwischen 0,02/1 und 10/1 liegt.

Das zum Dispergieren in der wäßrigen Phase D vorgesehene Öl ist vorteilhafterweise ausgewählt unter Estern von Fettsäuren und Polyolen, insbesondere flüssigen Triglyceriden und Estern von Fettsäuren und verzweigten Alkoholen der Formel R4-COOR5, in der R4 einen Fettsäurerest mit 7 bis 19 Kohlenstoffatomen bedeutet und Rs eine verzweigte Kohlenwasserstoffkette mit 3 bis 20 Kohlenstoffatomen bedeutet. Wenn das Öl ein Ester von Fettsäuren und Polyolen ist, ist dieses vorzugsweise ausgewählt unter Sonnenblumenöl, Maisol, Sojaöl, Kürbisöl, Traubenkernöl, Jojobaöl, Sesamöl und Glycerin-tricapro-caprylat. Wenn das Öl dagegen ein Ester einer höheren Fettsäure und eines verzweigten Alkohols ist, ist dieses vorzugsweise Purcellinöl.

Für die Bildung der flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren Phase kann man vorteilhafterweise auch Hexadekan, Paraffinöl, Perhydrosqualen, Perfluortributylamin, Perfluordecahydronaphthalin und flüchtiges Silikonöl

Die die Kügelchen umgebende wäßrige Phase D kann auch wenigstens ein Adjuvans enthalten, das ausgewählt ist unter opak-machenden Mitteln, Gel-bildenden Mitteln, Aromastoffen, Parfüms, Sonnenfiltern und Farbstoffen. Dabei können die fettlöslichen unter diesen Adjuvantien in der flüssigen, mit Wasser nicht mischbaren und in der wäßrigen Phase D zu dispergierenden Phase gelöst werden, falls man eine derartige Dispersion zu

Wenn die mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit, die in der kontinuierlichen Phase, welche die Kügelchen umgibt, dispergiert ist, gelöste Adjuvantien enthalten soll, werden diese Adjuvantien vor der Bildung der

Dispersion gelöst.

Derartige Adjuvantien können beispielsweise Sonnenfilter, wie 2-Ethylhexyl-p-dimethylaminobenzoat oder Substanzen sein, die zur Verbesserung des Zustandes von trockener oder seniler Haut bestimmt sind, insbesondere unverseifbare Produkte, wie die unverseifbaren Bestandteile von S ja, Avokado, Tokopherole, die Vitami-

ne E und F, und Antioxidantien.

Diese Dispersion des Öls in Wasser, die das externe Milieu der Kügelchendispersion bildet, kann wenigstens ein Additiv, insbesondere ein Gel-bildendes Mittel oder ein Parfüm enthalten. Das Additiv wird zu der gleichen Zeit wie das Öl zu der Dispersion gegeben. Das Gel-bildende Mittel kann in einer Menge von 0,1 bis 2 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels, zugegeben werden. Geeignete Gel-bildende Mittel sind beispielsweise Cellul sederivate; Algenderivate; natürliche Gummiprodukte oder vernetzte Polyacrylsäuren. Vorzugsweise verwendet man als Gelbildend Mittel Hydroxyethylcellul se, vernetzte Polyacrylsäure, di von der Fa. Goodrich unter der Handelsbezeichnung "Carbopol 940" vertrieben wird, Santiagum, Adragant oder Polyglukosen.

Wenn man eine Zubereitung herstellt, die eine Dispersion der mit Wasser nicht mischbaren Flüssigkeit(en) umfaßt, stellt man fest, daß diese Dispersion ohne Anwendung eines Emulgiermittels stabil ist.

Wenn die Kügelchendispersion Kügelchen verschiedener Typen umfaßt, beispielsweise Niosome und Liposome, stellt man die beiden Typen von Kügelchen getrennt voneinander her und vermischt die beiden Dispersionen.

Die nachfolgenden Vergleichsversuche dienen zur Erläuterung der Erfindung. Sie zeigen, daß das Einbringen von Cholesterinsulfat in die Lipidphase der Kügelchendispersion in Wasser eine insgesamt verbesserte Permeabilität und einen Einkapselungsgrad ergibt, der stets zumindest gleich demjenigen ist, welcher ohne Einbringen von Cholesterinsulfat oder mit Einbringen eines anderen geladenen Lipids als Cholesterinsulfat ist.

Die Vergleichsversuche sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt:

Tabelle

Art der Lipidphase	Zusammensetzung der Lipidphase	Quellung der Glucose (µl/mg)	Permeabilität (%) nach (n) Tagen	
Nicht-ionisch	A 47,5% X = DCP Ch 47,5%	13	5 (30)	20
•	$X \dots 5 \% X = ChS \dots$	13	0 (30)	
anionisch	B 60 % Ch 40 %	15	63 (30)	25
. %	B 60 % Ch 35 % ChS 5 %	15	39 (30)	
amphoter	C 75 % X = DCP Ch 20 % X = ChS X 5 %	3 9	64 (0) 80 (1) 16 (0) 65 (1)	30

In der obigen Tabelle haben die Abkürzungen A, B, C, Ch, DCP und ChS jeweils die folgenden Bedeutungen:

40

55

A: Nicht-ionisches Lipid der Formel:

in der R =  $C_{16}H_{33}$  und  $\overline{n}$  einen statistischen Mittelwert von 3 bedeutet.

B: anionisches Lipid, dessen Herstellung im Beispiel 5 der luxemburgischen Patentanmeldung Nr. 85 971 beschrieben ist und das der folgenden Formel entspricht:

R<sub>2</sub>CONH

in der  $R_1 = C_{12}H_{31}$  und  $R_2$  eine Mischung aus Kohlenwasserstoffketten der folgenden Formeln bedeutet:  $(CH_2)_7CH = CH - (CH_2)_7CH_3$ 

(CH<sub>2</sub>)<sub>14</sub>CH<sub>3</sub>

(CH<sub>2</sub>)<sub>12</sub>CH<sub>3</sub>

C: Sojalecithin (Phosphatidylcholin)

Ch: Cholesterin

DCP: Dicetylphosphat (Säureform)

ChS: Natriumcholesterinsulfat

Der Versuch mit den nicht-ionischen Lipiden zeigt, daß die Permeabilität nach 30 Tagen 0% beträgt, wenn man Cholesterinsulfat einbringt, wohingegen die Permeabilität 5% beträgt, wenn man Dicetylphosphat ebenfalls in einer Menge von 5 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Lipidphase, verwendet.

Das gleiche gilt für den Versuch mit den anionischen Lipiden. Die Permeabilität wird verringert, w nn man das Cholesterin in der Lipidphase durch eine Mischung aus Cholesterin/Cholesterinsulfat ersetzt. Der Einkapselungsgrad bleibt unverändert.

Schließlich zeigen die Vergleichsversuche bei Verwendung von amphoteren Lipiden zur Bildung der Kügelchen, daß der Einkapselungsgrad und die Permeabilität verbessert werden, wenn man das Dicetyiphosphat durch Cholesterinsulfat erzetzt.

Die nachfolgenden Herstellungsbeispiel und F rmulierungsbeispiele, die die Anwendung der erfindungsgemäßen Kügeldispersion zeigen, dienen zur Erläuterung der Erfindung.

Die Herstellung der in den Beisplelen beschrieben n kosmetischen oder pharmazeutischen Formulierungen

erfolgt in einer der zwei Stufen.

In der ersten Stufe stellt man eine wäßrige Dispersion nach dem in der FR-PS 23 15 991 (Beispiele 1 bis 3) beschriebenen Verfahren her. Die wäßrige Dispersion an Lipidkugelchen wird hergestellt ausgehend von:

- einem nicht-ionischen oder ansonischen oder amphoteren amphiphilen Lipid,

- Cholesterinsulfat, das alleine oder zusammen mit Cholesterin zur Anwendung kommt,

- fettlöslichen und/oder wasserlöslichen kosmetischen Wirkstoffen und entsalztem Wasser.

In der fakultativen zweiten Stufe kann man, je nach der Art der kosmetischen oder pharmazeutischen Formulierung, ein Öl in das externe Milieu geben und zwar gemäß den in den FR-PSen 24 85 921 und 25 32 191 beschriebenen Gesichtspunkten und Verfahren.

Bei der Herstellung kosmetischer Mittel kann man auch verschiedene kosmetische Substanzen, wie Parfüms oder gelbildende Mittel, zugeben.

#### Beispiel 1:

#### Pflegende Creme für trockene Haut:

#### 1. Stufe der Herstellung:

In einen Edelstahlbecher wiegt man folgende Produkte ein:

Nicht-ionisches amphiphiles Lipid der Formel:

in der R einen Hexadecylrest bedeutet und  $\bar{n}$  einen statistischen Mittelwert von 3 bedeutet

von 3 bedeute Cholesterin

ŧά

20

4,00 g 2,00 g

Man vermischt die beiden Produkte, indem man sie bei 110°C unter Stickstoffatmosphäre schmilzt. Danach bringt man die Temperatur der geschmolzenen Mischung auf 90°C. Man gibt 20 g entsalztes Wasser zu und homogenisiert die erhaltene Mischung bei einer Temperatur von 90°C. Bei der gleichen Temperatur gibt man 2 g Natriumcholesterinsulfat-Monohydrat zu und homogenisiert die Mischung bis zum vollständigen Verschwinden der nicht-assoziierten Lipidkristalle. Die Homogenisierung verfolgt man unter einem Polarisationsmikroskop.

Anschließend gibt man die folgenden Produkte zu:

Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator) 0,30 g Glycerin 3,00 g entsalztes Wasser 15,50 g

Bei einer Temperatur von 70°C homogenisiert man die Mischung mit Hilfe eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere Größe der erhaltenen Bläschen 0,3 μm beträgt.

#### 2. Stufe der Herstellung:

Zu der erhaltenen Mischung gibt man 25 g Sesamöl. Man unterwirft das Ganze der Einwirkung eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die Ölkügelchen einen mittleren Durchmesser von ungefähr 1 µm haben. Anschließend gibt man die folgenden Produkte zu:

	Parfum	0.40 g
60	vernetzte Polyacrylsäure, von der Fa.	-71- 6
	Goodrich unter der Handelsbezeichnung	•
	"Carbopol 940" vertrieben	0,40 g
	Triethanolamin	0,40 g
	entsalztes Wasser	27,00 g
E.E	_	27,00 g (

Wenn man diese Creme einmal pro Tag bei Personen mit trockener Haut topisch anwendet, erhält man nach 20-tägiger Anwendung zufriedenstellende Erg bnisse.

# Beispiel 2:

# Pflegecreme für Haut, die durch Akne angegriffen ist:

	1. Herstellungsstufe:	•	
In einem 1-l-Rundkolben löst man in 200 r nis 2/1) die folgenden Produkte:	_	ches (Chloroform/Methanol	lim Verhält-
Anionisches amphiphiles Lipid der Formel			10
Сныны — Снон — Сн — Соон на	N—CH2—CHOH—CI	H	
NH—COR		.~	
in der R zu ungefähr 70% einen Oleylrest,			. 13
zu ungefähr 25% einen Hexadekanoylrest un zu ungefähr 5% einen Tetradekanoylrest bedeutet (dieses Lipid zählt zu den in der	,		
luxemburgischen Patentanmeldung Nr. 85 97 beschriebenen Lipiden)	71 4,80 g		20
Cholesterin	2,80 g		
Natriumcholesterinsulfat-Monohydrat	0,40 g	1).	
Man entfernt das Lösungsmittel mit einer tion mit 20 g entsalztem Wasser und 3 g Glyc Anschließend gibt man folgende Produkte	erin in Kontakt und homoge	Man bringt die erhaltene Li nisiert die Mischung bei 90°	ipidassozia- 23 C.
Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator) entsalztes Wasser	0,30 g 32,50 g		30
Man unterwirft das Ganze der Einwirkun der erhaltenen Bläschen ungefähr 0,5 µm bet	eg eines Ultradispergators ve rägt.	om Typ "Virtis", bis die mitt	
	2. Herstellungsstufe:	• _	15
Man gibt zu der oben erhaltenen Mischu kung eines Ultradispergators, bis die Öltröpf Anschließend gibt man folgende Produkte	chen einen mittleren Durchn	Man unterwirft das Ganze e tesser von weniger als 1 μm	der Einwir- hab <del>e</del> n.
Parfüm	0,40 g	(i)	. 40
Polyglucose mit gerader Kette, vertrieben von der Fa. Alban Muller unter der	-,		
Handelsbezeichnung "Amigei Poudre"	0,40 g		
entsalztes Wasser	20,40 g	*	45
Wenn man diese Creme zweimal pro Tag haben, wird die Reizung nach einwöchiger od	topisch bei Personen anwen ler zweiwöchiger Anwendun	det, die eine durch Akne ger g verringert.	reizte Haut
	Beispiel 3:	*	50
Konzent	- rat zur Behandlung von Xero	ose:	
In einem 1-l-Rundkolben löst man in 200 m nis 2/1) die folgenden Produkte:	d eines Lösungsmittelgemisc	hes (Chloroform/Methanol i	im Verhält-
Sojalecithin "Epikuron E 200"	12,00 g		
Natriumcholesterinsulfat-Monohydrat	4,00 g	•	
D, L-α-tocopherol	1,00 g		ь0
Man verdampft das Lösungsmittel mit Hi mit Hilfe einer Flügelpumpe während 1 h. A entsalztem Wasser in Kontakt und homogeni Dazu gibt man dann folgende Produkte:	Anschließend bringt man die	iers und entfernt Lösungsm e erhaltene Lipidassoziation	ittelenuren
Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator)	•	**	
www.h.man.ovancusogr (2/4DIII28/01)		•	6.5
entsalztes Wasser	0,30 g 42,00 g		63

Man unterwirft das Ganze der Einwirkung eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere Größe der erhaltenen Bläschen kleiner als 1 µm ist.

Die erhaltene fluide Dispersion kann auf die Haut mittels einer Flakonpumpe aufgetragen werden.

Wenn man dieses Konzentrat zweimal pro Tag anwendet, erhält man nach 3-monatiger Anwendung zufriedenstellende Ergebnisse. Das Konzentrat ist ausgezeichnet verträglich.

#### Beispiel 4:

#### Milch zur Pflege trockener Haut:

#### 1. Herstellungsstufe:

In einem 1-l-Rundkolben löst man in 200 ml eines Lösungsmittelgemisches (Chloroform/Methanol im Verhältnis 1/1) die folgende Produkte:

Nicht-ionisches amphiphiles Lipid der Formel:

worin R einen Dodecylrest und R' eine äquimolare Mischung von Tetradecylund Hexadeyclresten bedeuten, n einen mittels Kernresonenz bestimmten stetlet

mittels Kernresonanz bestimmten statistischen

Mittelwert von 5,5 bedeutet Kaliumcholesterinsulfat

to.

25

65

7,6 g 0,4 g

Man verdampft das Lösungsmittel mit Hilfe eines Rotationsverdampfers und entfernt die Lösungsmittelreste mit Hilfe einer Flügelpumpe während 1 h.

Man bringt die erhaltene Lipidassoziation mit 20,0 g entsalztem Wasser in Kontakt und homogenisiert die Mischung bei 90°C.

Anschließend gibt man folgende Produkte zu:

40 Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator) 0,3 g
Glycerin 5,0 g
entsalztes Wasser 36,7 g

Bei einer Temperatur von 40°C homogenisiert man diese Mischung mit Hilfe eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere Größe der erhaltenen Kügelchen 0,2 µm beträgt.

#### 2. Herstellungsstufe

Zu der oben erhaltenen wäßrigen Dispersion gibt man 15 g Sesamöl.

Man unterwirft das Ganze der Einwirkung eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die Öltröpfehen einen mittleren Durchmesser von ungefähr 1 μm haben.

Schließlich gibt man dazu folgende Substanzen:

Parfilm 0,4 g
vernetzte Polyacrylsäure, vertrieben
von der Fa. Goodrich unter der
Handelsbezeichnung "Carbopol 940" 0,4 g
Triethanolamin 0,4 g
entsalztes Wasser 13,8 g

Wenn man diese Milch einmal pro Tag bei Personen mit trockener Haut topisch anwendet, erhält man nach 20-tägiger Anwendung zufriedenstellende Ergebnisse.

# Beispiel 5:

# Milch zur Pflege gereizter Haut:

1	. Н	ers	tell	תוו	<b>2</b> 55	hul	è
		~10		441	E33	·u	

In einen Edelstahlbecher wiegt man folgende Produkte ein:

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Das im Beispiel 4 verwendete nicht- i nische, amphiphile Lipid Ammoniumcholesterinsulfat-Monohydrat	3,8 g 0,2 g	10
Man vermischt die beiden Produkte durc homogenisiert die erhaltene Mischung bei 90 Anschließend gibt man folgende Produkte		15
Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator) Glycerin entsalztes Wasser	0,3 g 5,0 g 50,7 g	
Man homogenisiert die Mischung bei 40° ( Größe der erhaltenen Kügeichen 0,2 μm betr	C mit Hilfe eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere rägt.	20
	2. Herstellungsstufe:	
Zu der oben erhaltenen wäßrigen Dispers kung eines Ultradispergators vom Typ "Vir beträgt. Schließlich gibt man noch folgende Substa	sion gibt man 15 g Sesamöl. Man unterwirft das Ganze der Einwir- rtis", bis der mittlere Durchmesser der Öltröpfchen ungefähr 1 µm	23
		30
Parfüm vernetzte Polyacrylsäure, vertrieben von der Fa. Goodrich unter der Handelsbezeichnung "Carbopol 940"	0,4 g 0,4 g	
Triethanolamin entsalztes Wasser	0,4 g 13,8 g	35
Wenn man diese Milch zweimal pro Tag be Reizung nach 1- oder 2-wöchiger Anwendun	ei Personen mit gereizter Haut topisch anwendet, verringert sich die	
	<del>-</del>	40
Pfleg	gecreme für Haut mit Akne:	
Die Herstellung dieser Creme erfolgt unter	r dem gelben Licht einer Natriumdampflampe.	43
	1. Herstellungsstufe:	
In einem 1-l-Rundkolben löst man in 200 m nis 1/1) die folgenden Produkte: Nicht-ionisches Lipid der Formel:	nl eines Lösungsmittelgemisches (Chloroform/Methanol im Verhält-	7()

Сн₂он /" worin R einen Hexadecylrest bedeutet und n für einen statistischen Mittelwert

von 3 steht Cholesterin 3,8 g 0,4 g Natriumcholesterinsulfat Retinoesäure, vertrieben von der Fa. Roche unter der Handelsbezeichnung "Tretinoine" 0,025 g

Man verdampft das Lösungsmittel mit Hilfe eines Rotationsverdampfers und entfernt die letzten Lösungsmit-

telspuren mittels einer Flügelpumpe während 1 h.

Man bringt die erhaltene Lipidassoziation mit einer Mischung v n 20 g entsalztem Wasser und 3 g Glycerin in Kontakt und h mogenisiert die Mischung bei 80°C. Dazu gibt man dann die folgenden Produkte:

Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator) entsalztes Wasser 0,3 g 38,675 g

Man homogenisiert die Mischung bei 60°C mit Hilfe eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere Größe der erhaltenen Kügelchen ungefähr 0,3 µm beträgt.

#### 2. Herstellungsstufe:

Man gibt anschließend 15 g Glycerin-tricaprocaprylat zu und unterwirft das Ganze der Einwirkung eines Ultradispergators vom Typ "Virtis" in einer Weise, daß die externe Phase der Öldispersion Öltröpfchen mit einem mittleren Durchmesser von ungefähr 1 µm aufweist.

Dazu gibt man dann die folgenden Produkte:

	Parfum		0,4 g
	vernetzte Polyacrylsäure, vertrieben		-,- 6
15	von der Pa. Goodrich unter der	•••	
	Handelsbezeichnung "Carbopol 940"		0.4 g
	Triethanolamin		0,4 g
	entsalztes Wasser		13,8 g

Wenn man diese Creme bei Personen, deren Haut von Akne befallen ist, zweimal pro Tag topisch anwendet, beobachtet man nach 2-wöchiger Anwendung eine beträchtliche Verbesserung.

#### Beispiel 7:

25

35

## Bläschenpräparat mit Corticoiden:

In einen Edelstahlbecher wiegt man folgende Produkte ein:

	Das im Beispiel 4 verwendete nicht-		•	
30	ionische amphiphile Lipid			7.6 g
	Natriumcholesterinsulfat		٠.	0,4 g
	β-Methason-17-valerat (von der			٠, ١
	Fa. Larks vertrieben)			0,08 g

Man vermischt die drei Produkte durch Schmelzen bei 90°C. Man gibt 20 g entsalztes Wasser zu und homogenisiert die erhaltene Mischung bei 90°C. Anschließend gibt man die folgenden Produkte zu:

Methyl-p-hydroxybenzoat (Stabilisator	)	0,3 g
Glycerin		5,0 g
entsalztes Wasser		52,02 g

Man homogenisiert die Mischung bei 40°C mit Hilfe eines Ultradispergators vom Typ "Virtis", bis die mittlere Größe der erhaltenen Kügelchen 0,2 µm beträgt.

Größe der erhaltenen Kügekchen 0,2 µm beträgt.

Schließlich gibt man die folgenden Substanzen zu:
Parfüm 0,4 g
vernetzte Polyacrylsäure, vertrieben
von der Fa. Goodrich unter der
Handelsbezeichnung "Carbopol 940" 0,4 g

Triethanolamin 0,4 g
entsalztes Wasser 13,8 g

Wenn man dieses Präparat zweimal pro Tag bei Personen mit einer Dermatose topisch anwendet, beobachtet man nach einigen Tagen eine beträchtliche Verbesserung.

#### Beispiel 8:

## Wäßrige Dispersion von Lipidbläschen:

In einem 1-l-Rundkolben löst man in 200 ml eines Lösungsmittelgemisches (Chloroform/Methanol im Verhältnis 1/1) die folgende Produkte:

	Das im Beispiel 4 verwendete amphiphile,	
	nicht-ionische Lipid	 7,6 g
5	Natriumcholesterinsulfat	0,4 g
	α-Tocopherolacetat (Vitamin E-Acetat),	-, - 6
	Handelsprodukt der Pa. Roche	0,2 g
	α-T copherol (Vitamin E). Handelenrodukt	

	3/	13 494			
der Fa. Roche Ascorbinsäurepalmitat Handelsprodukt der Fa	t (Antioxidans), a. Roche	0,2 g 0,4 g			
telspuren mit Hilfe ein	Lösungsmittel mit Hilfe eine er Flügelpumpe während 1 l t und homogenisiert die erha ilgenden Produkte:	a. Man bringt die er	baltene Lipidassozia	letzten Lösungsmit- tion mit 20 g entsalz-	1
Methyl-p-hydroxybenz Glycerin entsalztes Wasser	zoat (Stabilisator)	0,3 g 5,0 g 51,3 g	•		10
Größe der erhaltenen i	die Mischung bei 40°C mit F Bläschen 0,2 μm beträgt. dazu folgende Substanzen:	Iilfe eines Ultradisp	ergators vom Typ "V	irtis", bis die mittlere	15
Vernetzte Polyacrylsäu von der Fa. Goodrich u Handelsbezeichnung "C Triethanolamin entsalztes Wasser	nter der	0,4 g 0,4 g 13,8 g			20
Wenn man diese Die aufweisen, topisch anwe	spersion einmal pro Tag be endet, erhält man 4-wöchige	i Personen, deren l r Anwendung zufrie	Haut bestimmte Alte Edenstellende Ergebn	rungserscheinungen isse.	25
		÷			30
	ψ.				35
					40
					45
					50
					55
					60
			·		65

THIS PAGE BLANK (USPTO)